# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

11-191657

(43) Date of publication of application: 13.07.1999

(51)Int.CI. H01S 3/18 H01L 21/205

(21)Application number : 10-077245 (71)Applicant : NICHIA CHEM IND LTD

(22)Date of filing: 25.03.1998 (72)Inventor: KIYOHISA HIROYUKI

OZAKI NORIYA IWASA SHIGETO NAKAMURA SHUJI

(30)Priority

Priority number: 09 93315 Priority date: 11.04.1997 Priority country: JP

 09181071
 07.07.1997
 JP

 09290095
 22.10.1997
 JP

 09201477
 28.07.1997
 JP

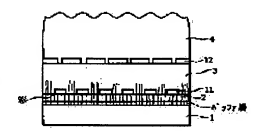
 09290097
 22.10.1997
 JP

(54) GROWING METHOD OF NITRIDE SEMICONDUCTOR AND NITRIDE SEMICONDUCTOR DEVICE

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a growing method for nitride semiconductor of with good crystallinity.

SOLUTION: A first protective film 11 is partly formed on a dissimilar substrate 1 consisting of a material different from that of a nitride semiconductor or on the surface of a nitride semiconductor layer 2 grown on the dissimilar substrate 1, and a first nitride semiconductor layer 3 is grown via the first protective film 11. The first nitride semiconductor 3 is selectively grown on the protective film 11 and continuously joined together with an adjacent nitride semiconductor on the protective film 11 as it continues to grow. The first nitride semiconductor 3 on the first protective film 11 has few lattice defects. so that a nitride semiconductor substrate of good crystallinity is obtained, when a thick nitride semiconductor film is grown via a protective film. A nitride semiconductor substrate is grown to a



prescribed thickness, and when an element structure is formed thereon, a satisfactory element with improved characteristics is obtained.

**LEGAL STATUS** 

[Date of request for examination]

13.04.2001

[Date of sending the examiner's decision of

rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

## (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平11-191657

(43)公開日 平成11年(1999)7月13日

(51) Int.Cl.<sup>6</sup>

識別記号

FΙ

H01S 3/18

H01S 3/18 H01L 21/205

H01L 21/205

## 審査請求 未請求 請求項の数22 OL (全 20 頁)

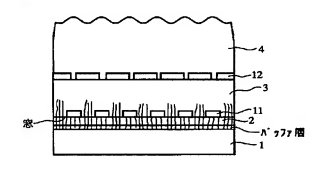
		ŀ	
(21)出願番号	特願平10-77245	(71)出願人	000226057
			日亜化学工業株式会社
(22)出願日	平成10年(1998) 3月25日		徳島県阿南市上中町岡491番地100
		(72)発明者	清久 裕之
(31)優先権主張番号	特願平9-93315		徳島県阿南市上中町岡491番地100 日亜化
(32)優先日	平 9 (1997) 4 月11日		学工業株式会社内
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	小崎 徳也
(31)優先権主張番号	特顧平9-181071		徳島県阿南市上中町岡491番地100 日亜化
(32)優先日	平9 (1997) 7月7日		学工業株式会社内
(33)優先権主張国	日本 (JP)	(72)発明者	岩佐 成人
(31)優先権主張番号	特願平9-290095		徳島県阿南市上中町岡491番地100 日亜化
(32) 優先日	平 9 (1997)10月22日		学工業株式会社内
(33)優先権主張国	日本 (JP)		
			最終頁に続く
		i	

## (54) 【発明の名称】 窒化物半導体の成長方法及び窒化物半導体素子

## (57)【要約】

【目的】 基板となる窒化物半導体の成長方法と、窒化物半導体基板を有する新規な構造の素子を提供する。

【構成】 窒化物半導体と異なる材料よりなる異種基板 1 あるいは異種基板 1 上に成長された窒化物半導体層 2 の表面に、第1の保護膜 1 1 を部分的に形成し、その保護膜を介して第1の窒化物半導体 3 を成長させる。第1の窒化物半導体 3 は保護膜上に最初は選択成長されるが、成長を続けるに従って、保護膜上で隣接する窒化物半導体がつながる。第1の保護膜 1 1 上の第1の窒化物半導体を厚膜で成長させると、非常に結晶性の良い窒化物半導体基板が得られる。窒化物半導体基板を特定膜厚で成長させ、との上に素子構造を形成すると、特性の向上した良好な素子が得られる。



## 【特許請求の範囲】

【 請求項 1 】 窒化物半導体と異なる材料よりなる異種 基板上に成長された窒化物半導体の上に、第 1 の保護膜 を部分的に形成する第 1 の工程と、

第1の工程後、第1の窒化物半導体を、前記窒化物半導体の上に成長させると共に、第1の保護膜の上にまで成長させる第2の工程とを含むことを特徴とする窒化物半導体の成長方法。

【請求項2】 前記第1の保護膜が、第1の保護膜の形成されていない部分の表面積よりも大きい表面積を有し 10 て形成されることを特徴とする請求項1 に記載の窒化物半導体の成長方法。

【請求項3】 窒化物半導体と異なる材料よりなる異種 基板の上に、第1の保護膜を、第1の保護膜の形成され ていない部分の表面積よりも大きい表面積を有して部分 的に形成する第1の工程と、

第1の工程後、第1の窒化物半導体を、前記異種基板の上に成長させると共に、第1の保護膜の上にまで成長させる第2の工程とを含むことを特徴とする窒化物半導体の成長方法。

【請求項4】 前記第1の保護膜が、ストライブ状であり、更に隣接するストライブ状の第1の保護膜の形成されていない部分(窓部)の幅が $5 \mu$ m以下として形成されているととを特徴とする請求項 $1\sim3$ のいずれか1項に記載の窒化物半導体の成長方法。

【請求項5】 前記窓部の幅(Ww)とストライプ状の第1の保護膜の幅(Ws)の比Ws/Wwが、1~20であることを特徴とする請求項1~4のいずれか1項に記載の窒化物半導体の成長方法。

【請求項6】 前記異種基板はその基板の主面からオフ 30 アングルした主面を有することを特徴とする請求項1~ 5のいずれか1項に記載の窒化物半導体の成長方法。

【請求項7】 前記異種基板はステップ状にオフアングルしていることを特徴とする請求項6 に記載の窒化物半 導体の成長方法。

【請求項8】 前記異種基板が(0001)面を主面とするサファイアであり、前記第1の保護膜はそのサファイアの(112-0)面に対して垂直なストライブ形状を有することを特徴とする請求項1~7のいずれか1項に記載の窒化物半導体の成長方法。

【請求項9】 前記異種基板が(112-0)面を主面とするサファイアであり、前記第1の保護膜はそのサファイアの(11-02)面に対して垂直なストライブ形状を有することを特徴とする請求項1~7のいずれか1項に記載の窒化物半導体の成長方法。

【請求項10】 前記異種基板が(111)面を主面とするスピネルであり、前記第1の保護膜は、そのスピネルの(110)面に対して垂直なストライブ形状を有することを特徴とする請求項1~7のいずれか1項に記載の窒化物半導体の成長方法。

【請求項11】 前記第2の工程後、第1の窒化物半導体の上に第2の保護膜を部分的に形成する第3の工程

第3の工程後、第2の窒化物半導体を前記第1の窒化物 半導体の上に成長させると共に、第2の保護膜の上にま で成長させる第4の工程とを含むことを特徴とする請求 項1~10のいずれ1項に記載の窒化物半導体の成長方 法。

【請求項12】 前記第2の保護膜は、第1の窒化物半 導体の表面に現れた結晶欠陥上に形成されることを特徴 とする請求項11に記載の窒化物半導体の成長方法。

【請求項13】 前記第2の保護膜は、前記第1の保護 膜と平行なストライプ形状を有することを特徴とする請 求項11または12に記載の窒化物半導体の成長方法。

【請求項14】 窒化物半導体と異なる材料よりなる異種基板上に成長された窒化物半導体の上に、第1の保護膜が部分的に形成されており、その第1の保護膜の上に第1の窒化物半導体が成長され、その第1の窒化物半導体の上に索子構造となる窒化物半導体が積層されてなる20 ことを特徴とする窒化物半導体素子。

【請求項15】 前記第1の保護膜が、第1の保護膜の 形成されていない部分の表面積よりも大きい表面積を有 して形成されることを特徴とする請求項14に記載の窒 化物半導体素子。

【請求項16】 窒化物半導体と異なる材料よりなる異種基板の上に、第1の保護膜が、第1の保護膜の形成されていない部分の表面積よりも大きい表面積を有して部分的に形成されており、その第1の保護膜の上に第1の窒化物半導体が成長され、その第1の窒化物半導体の上に素子構造となる窒化物半導体が積層されてなることを特徴とする窒化物半導体素子。

【請求項17】 前記第1の窒化物半導体が、総膜厚1 μm以上、50μm以下の膜厚を有し、前記異種基板を 有していることを特徴とする請求項14~16のいずれ か1項に記載の窒化物半導体素子。

【請求項18】 前記第1の窒化物半導体が、総膜厚70μm以上の膜厚を有し、前記異種基板が除去されてなることを特徴とする請求項14~16のいずれか1項に記載の窒化物半導体素子。

40 【請求項19】 前記第1の窒化物半導体が、窓部の幅が5μm以下のストライプ状の形状の第1の保護膜を形成した上に成長されたものであることを特徴とする請求項14~18のいずれか1項に記載の窒化物半導体素子。

【請求項20】 上記索子構造となる窒化物半導体が、 超格子構造を有するn側窒化物半導体を有していること を特徴とする請求項14~19のいずれか1項に記載の 窒化物半導体索子。

【請求項21】 前記超格子構造を有するn側窒化物半 50 導体にn電極が形成されていることを特徴とする請求項 3

14~20のいずれか1項に記載の窒化物半導体素子。 【請求項22】 前記窓部の幅(Ww)と保護膜の幅 (Ws)の比Ws/Wwが、1~20であることを特徴 とする請求項14~21のいずれか1項に記載の窒化物 半導体素子。

## 【発明の詳細な説明】

#### [0001]

• 5

【産業上の利用分野】本発明は窒化物半導体( $In_xA$   $I_yGa_{1-x-y}N$ 、 $0 \le X$   $0 \le Y$ 、 $X+Y \le 1$  ) の成長方法 に係り、特に窒化物半導体よりなる基板の成長方法に関 10 する。

### [0002]

【従来の技術】一般に半導体を基板上に成長させる際、成長させる半導体と格子整合した基板を用いると半導体の結晶欠陥が少なくなって結晶性が向上することが知られている。しかし、窒化物半導体は格子整合する基板が現在世の中に存在しないことから、一般にサファイア、スピネル、炭化ケイ素のような窒化物半導体と格子整合しない異種基板の上に成長されている。

【0003】一方、窒化物半導体と格子整合するGaN 20 バルク結晶を作製する試みは、様々な研究機関において成されているが、未だに数ミリ程度のものしか得られたという報告しかされておらず、実用化には程遠い状態である。

【0004】GaN基板を作製する技術として、例えば特開平7-202265号公報、特開平7-165498号に、サファイア基板の上にZnOよりなるバッファ層を形成して、そのバッファ層の上に窒化物半導体を成長させた後、バッファ層を溶解除去する技術が記載されている。しかしながらサファイア基板の上に成長される30ZnOバッファ層の結晶性は悪く、そのバッファ層の上に窒化物半導体を成長させても良質の窒化物半導体結晶を得ることは難しい。さらに、薄膜のZnOよりなるバッファ層の上に、基板となるような厚膜の窒化物半導体を連続して成長させることも難しい。

### [0005]

【発明が解決しようとする課題】LED素子、LD素子、受光素子等の数々の電子デバイスに使用される窒化物半導体素子を作製する際、窒化物半導体よりなる基板を作製することができれば、その基板の上に新たな窒化40物半導体を成長させて、格子欠陥が少ない窒化物半導体が成長できるので、それら素子の結晶性が飛躍的に良くなり、従来実現されていなかった素子が実現できるようになる。従って本発明の目的とするところは、結晶性の良い窒化物半導体の成長方法を提供することにあり、具体的には基板となる窒化物半導体の成長方法と、窒化物半導体基板を有する新規な構造の素子を提供することにある。

# [0006]

【課題を解決するための手段】即ち、本発明は下記

- (1)~(22)の構成により本発明の目的を達成することができる。
- (1) 窒化物半導体と異なる材料よりなる異種基板上 に成長された窒化物半導体の上に、第1の保護膜を部分 的に形成する第1の工程と、第1の工程後、第1の窒化 物半導体を、前配窒化物半導体の上に成長させると共 に、第1の保護膜の上にまで成長させる第2の工程とを 含むことを特徴とする窒化物半導体の成長方法。
- (2) 前記第1の保護膜が、第1の保護膜の形成されていない部分の表面積よりも大きい表面積を有して形成されることを特徴とする前記(1)に記載の窒化物半導体の成長方法。
- (3) 窒化物半導体と異なる材料よりなる異種基板の上に、第1の保護膜を、第1の保護膜の形成されていない部分の表面積よりも大きい表面積を有して部分的に形成する第1の工程と、第1の工程後、第1の窒化物半導体を、前記異種基板の上に成長させると共に、第1の保護膜の上にまで成長させる第2の工程とを含むことを特徴とする窒化物半導体の成長方法。
- (4) 前記第1の保護膜が、ストライブ状であり、更に隣接するストライブ状の第1の保護膜の形成されていない部分(窓部)の幅が $5\mu$ 以下として形成されていることを特徴とする前記(1) $\sim$ (3)のいずれか1項に記載の窒化物半導体の成長方法。
- (5) 前記窓部の幅(Ww)とストライブ状の第1の保護膜の幅(Ws)の比Ws/Wwが、1~20である ことを特徴とする前記(1)~(4)のいずれか1項に 記載の窒化物半導体の成長方法。
- 【0007】(6) 前記異種基板はその基板の主面からオフアングルした主面を有するととを特徴とする前記(1)~(5)のいずれか1項に記載の窒化物半導体の成長方法。
- (7) 前記異種基板はステップ状にオフアングルしていることを特徴とする前記(6)に記載の窒化物半導体の成長方法。
- (8) 前記異種基板が(0001)面=(C面)を主面とするサファイアであり、前記第1の保護膜はそのサファイアの(112-0)面=(A面)に対して垂直なストライブ形状を有することを特徴とする前記(1)~(7)のいずれか1項に記載の窒化物半導体の成長方法。
- (9) 前記異種基板が(112-0)面=(A面)を主面とするサファイアであり、前記第1の保護膜はそのサファイアの(11-02)面=(R面)に対して垂直なストライブ形状を有することを特徴とする前記(1)~(7)のいずれか1 項に記載の窒化物半導体の成長方法。
- (10) 前記異種基板が (111) 面を主面とするスピネルであり、前記第1の保護膜は、そのスピネルの(110) 面に対して垂直なストライブ形状を有するこ

とを特徴とする前記  $(1) \sim (7)$  のいずれか 1 項に記載の窒化物半導体の成長方法。

【0008】(11) 前記第2の工程後、第1の窒化物半導体の上に第2の保護膜を部分的に形成する第3の工程と、第3の工程後、第2の窒化物半導体を前配第1の窒化物半導体の上に成長させると共に、第2の保護膜の上にまで成長させる第4の工程とを含むことを特徴とする前記(1)~(10)のいずれ1項に記載の窒化物半導体の成長方法。

(12) 前記第2の保護膜は、第1の窒化物半導体の 10 表面に現れた結晶欠陥上に形成されることを特徴とする 前記(11)に記載の窒化物半導体の成長方法。

(13) 前記第2の保護膜は、前記第1の保護膜と平行なストライプ形状を有することを特徴とする前記(11)または(12)に記載の窒化物半導体の成長方法。 【0009】(14) 窒化物半導体と異なる材料よりなる異種基板上に成長された窒化物半導体の上に、第1の保護膜が部分的に形成されており、その第1の保護膜の上に第1の窒化物半導体が成長され、その第1の窒化物半導体の上に素子構造となる窒化物半導体が積層され 20てなることを特徴とする窒化物半導体素子。

(15) 前記第1の保護膜が、第1の保護膜の形成されていない部分の表面積よりも大きい表面積を有して形成されることを特徴とする前記(14)に記載の窒化物半導体素子。

(16) 窒化物半導体と異なる材料よりなる異種基板の上に、第1の保護膜が、第1の保護膜の形成されていない部分の表面積よりも大きい表面積を有して部分的に形成されており、その第1の保護膜の上に第1の窒化物半導体が成長され、その第1の窒化物半導体の上に素子 30 構造となる窒化物半導体が積層されてなることを特徴とする窒化物半導体素子。

(17) 前記第1の窒化物半導体が、総膜厚1μm以上、50μm以下の膜厚を有し、前記異種基板を有していることを特徴とする前記(14)~(16)のいずれか1項に記載の窒化物半導体素子。

(18) 前記第1の窒化物半導体が、総膜厚70μm 以上の膜厚を有し、前記異種基板が除去されてなること を特徴とする前記(14)~(16)のいずれか1項に 記載の窒化物半導体素子。

(19) 前記第1の窒化物半導体が、窓部の幅が5 $\mu$  m以下のストライブ状の形状の第1の保護膜を形成した上に成長されたものであることを特徴とする前記(14)~(18)のいずれか1項に記載の窒化物半導体素子。

(20) 上記素子構造となる窒化物半導体が、超格子構造を有するn側窒化物半導体を有していることを特徴とする前記(14)~(19)のいずれか1項に記載の窒化物半導体素子。

(21) 前記超格子構造を有するn側窒化物半導体に 50 整することにより、結晶欠陥の転位がさらに減少する傾

n電極が形成されていることを特徴とする前記(14) ~(20)のいずれか1項に記載の窒化物半導体素子。

(22) 前記窓部の幅(Ww)と保護膜の幅(Ws)の比Ws/Wwが、1~20であるととを特徴とする前記(14)~(21)のいずれか1項に記載の窒化物半導体素子。

【0010】つまり、本発明の成長方法は、異種基板上 に成長された窒化物半導体の上に第1の保護膜を形成し (第1の形態の方法)、第1の窒化物半導体を成長させ ることにより、結晶欠陥の少ない結晶性の良好な窒化物 半導体を得ることができる。更に、本発明の第1の形態 において、窒化物半導体の上に成長される第1の保護膜 が、第1の保護膜が形成されていない部分(窓部)の表 面積より大きいの表面積を有して形成されることによ り、より結晶欠陥が少なくなり、さらに第1の窒化物半 導体が成長し易くなり好ましい。また、本発明のその他 の成長方法は、異種基板の上に、第1の保護膜を形成し (第2の形態の方法)、且つ第1の保護膜の表面積が保 護膜が形成されていない窓部の表面積より大きい表面積 を有し、この第1の保護膜上に第1の窒化物半導体を成 長させることにより、結晶欠陥の少ない結晶性の良好な 窒化物半導体を得ることができる。第2の形態の成長方 法において、異種基板上に直接第1の保護膜を形成し、 露出している異種基板面(保護膜の形成されていない窓 部)から第1の窒化物半導体層を成長させると比較的多 くの結晶欠陥が発生するが、第1の保護膜の表面積と窓 部の表面積とを調整することにより結晶欠陥の少ない第 1の窒化物半導体層を得ることができる。更に表面積を 調整すると第1の窒化物半導体が良好に窓部に選択成長 を始める。

【0011】更に、本発明の第1及び第2の形態の方法において、異種基板が、その異種基板の主面からオファングル(傾斜)した主面を有することにより、結晶欠陥の数の少ない窒化物半導体が得られやすくなり、更にオファングルが連続的に形成されているよりも、ステップ状に形成されているほうが結晶欠陥が少なくなり好ましい。

【0012】更に、本発明の第1及び第2の形態の方法において、異種基板の面方位及び/又は第1の保護膜の形状などを特定して行うことにより、結晶欠陥の数をより減少させることができ好ましい。

【0013】更に、本発明の第1及び第2の形態の方法において、第1の保護膜が、窓部の幅(保護膜と保護膜との距離)が5μm以下のストライプ状として形成されていると、異種基板と窒化物半導体との界面で発生する結晶欠陥が第1の窒化物半導体の表面方向に転位しにくくなり、第1の窒化物半導体の表面に現れる結晶欠陥が少なくなり好ましい。更に窓部の幅(Ww)と保護膜の幅(Ws)の比Ws/Wwを、1~20となるように調整することにより、結晶欠陥の転位がさらに減少する傾

6

(5)

向が見られ、第1の窒化物半導体の表面に現れる結晶欠 陥がより減少し好ましい。

【0014】また本発明の第1及び第2の形態の方法において、好ましくは、前記第2の工程後、第1の窒化物半導体の上に第2の保護膜を部分的に形成し、との上に第2の窒化物半導体を第2の保護膜の上にまで成長させることにより、結晶欠陥の転位を更に良好に抑えられ、第2の窒化物半導体の表面に現れる結晶欠陥がより一層減少し好ましい。更に、第2の保護膜が、第1の窒化物半導体の表面に現れた結晶欠陥上に、結晶欠陥を覆うよ 10 うに形成されると、結晶欠陥の転位をさらに良好に防止でき好ましい。

【0015】さらにまた、第2の保護膜が、第1の保護膜と平行なストライブ形状を有して形成されていると、本発明の効果を得るのに好ましい。これは、例えば第1の保護膜をサファイアA面に対して垂直な方向に設けた場合、サファイアR面に対して垂直な方向で設けた場合、及びスピネル(110)面に対して垂直な方向で設けた場合、第1の保護膜のストライブと、第2の保護膜のストライブとが、同じ平行方向で設けられていること 20を意味する。

【0016】本発明の窒化物半導体素子は、前記本発明の第1の形態の方法により得られる結晶欠陥の少ない第1の窒化物半導体上に素子構造となる窒化物半導体を積層することにより形成(第1の形態の窒化物半導体素子)されているので、素子構造の結晶性が向上し良好な性能を有する窒化物半導体素子となる。更に、本発明の第1の形態の窒化物半導体素子において、第1の保護膜が、第1の保護膜の形成されていない部分の表面積よりも大きい表面積を有して形成された第1の窒化物半導体 30上に素子構造を積層されたものであると、第1の窒化物半導体表替標を積層されたものであると、第1の窒化物半導体の表面に現れている結晶欠陥が少ないので更に良好な性能を有する窒化物半導体素子を得ることができ好ましい。

【0017】本発明のその他の窒化物半導体素子は、前記本発明の第2の形態の方法により得られる結晶欠陥の少ない第1の窒化物半導体上に素子構造となる窒化物半導体を積層することにより形成(第2の形態の窒化物半導体素子)されているので、結晶性が向上し良好な性能を有する窒化物半導体素子となる。

【0018】更に、本発明の第1及び第2の形態の窒化物半導体素子において、第1の保護膜が、窓部の幅が5μm以下のストライブ状であると、第1の窒化物半導体の結晶欠陥がより少なくなり、素子性能が更に向上し好ましい。また、素子構造となる窒化物半導体として、超格子構造を有するn側窒化物半導体が形成され、またこの超格子構造のn側窒化物半導体にn電極が形成され、また窓部の幅(Ww)と保護膜の幅(Ws)の比Ws/Wwが1~20であると本発明の効果をより良好に得られ易くなる。

[0019]

【発明の実施の形態】以下に本発明の第1の形態の成長 方法の一形態の具体的な模式図を例にとって、本発明の 成長方法について更に詳細に説明する。本発明の第1の 形態の成長方法と、第2の形態の成長方法とは、第1の 工程で第1の保護膜の形成面が、異種基板上に窒化物半 導体層(例えばバッファ層、GaN層等)を成長させた 面(第1の形態)であるか、異種基板面(第2の形態) であるかが異なり、更に、第2の形態で異種基板面に保 護膜を形成する場合には第1の窒化物半導体層が成長し 易いように、予め第1の保護膜の表面積と窓部の表面積 の大きさを調整して行う点が相違するが、他はほぼ同様 である。第1の形態においても、第1の保護膜の表面積 と窓部の幅を調整して行うとより良好に第1の窒化物半 導体が成長できる。まず、本発明の第1の形態の成長方 法について説明し、次に本発明の第2の形態の成長方法 について説明する。

【0020】図1乃至図6は、本発明の第1の形態の成長方法の各工程において得られる窒化物半導体ウェーハの構造を示す模式的な断面図である。なお図において、1は異種基板、2は窒化物半導体層、3は第1の窒化物半導体層、4は第2の窒化物半導体層、11は第1の保護膜、12は第2の保護膜を示す。

【0021】本発明の第1の形態の成長方法では、第1 の工程において、図1に示すように異種基板1上に成長 させたバッファ層の上に、窒化物半導体層2を成長さ せ、この窒化物半導体層2上に第1の保護膜11を部分 的に形成する。本発明で用いることのできる異種基板1 としては、窒化物半導体と異なる材料よりなる基板であ ればどのようなものでも良く、例えば、サファイアC面 の他、R面、A面を主面とするサファイア、スピネル (MgA1,O<sub>4</sub>)のような絶縁性基板、SiC(6H、 4H、3Cを含む)、ZnS、ZnO、GaAs、S i、及び窒化物半導体と格子整合する酸化物基板等、従 来知られている窒化物半導体と異なる基板材料を用いる ことができる。さらに前記基板材料の主面をオフアング ルさせた基板、さらに好ましくはステップ状にオフアン グルさせた基板を用いることもできる。このように異種 基板の主面がオフアングルされていると結晶欠陥がより 40 少なくなり好ましい。

【0022】図1に示される異種基板1上に形成されているパッファ層2としては、例えばA1N、GaN、A1GaN、InGaN等を900℃以下の温度で、膜厚数十オングストローム~数百オングストロームで成長させてなるものである。とのパッファ層は、異種基板1と窒化物半導体層2との格子定数不正を緩和するために形成されるが、窒化物半導体の成長方法、基板の種類等によっては省略することも可能である。またパッファ層は、異種基板と窒化物半導体層2との格子定数不正を緩50和し結晶欠陥の発生を防止するのに好ましい。

(6)

【0023】本発明の第1の形態の成長方法において、第1の工程後に成長される窒化物半導体層2としては、アンドーブ(不純物をドーブしない状態、undope)のGaN、n型不純物をドープしたGaN、またSiをドーブしたGaNを用いることができる。また窒化物半導体2は、高温、具体的には900℃~1100℃、好ましくは1050℃で異種基板上に成長され、膜厚は特に限定されないが、例えば1~20μm、好ましくは2~10μmである。窒化物半導体層2の膜厚が上記範囲であると窒化物半導体層2と第1の窒化物半導体 10の総膜厚が抑えられウェハの反り(異種基板を有する状態での反り)が防止でき好ましい。

【0024】第1の保護膜11の材料としては、保護膜 表面に窒化物半導体が成長しないか、若しくは成長しに くい性質を有する材料を好ましく選択し、例えば酸化ケ イ素 (SiO<sub>x</sub>)、窒化ケイ素 (Si<sub>x</sub>N<sub>y</sub>)、酸化チタ ン(TiOx)、酸化ジルコニウム(ZrOx)等の酸化 物、窒化物、またこれらの多層膜の他、1200℃以上 の融点を有する金属等を用いることができる。これらの 保護膜材料は、窒化物半導体の成長温度600℃~11 00°Cの温度にも耐え、その表面に窒化物半導体が成長 しないか、成長しにくい性質を有している。保護膜材料 を窒化物半導体表面に形成するには、例えば蒸着、スパ ッタ、CVD等の気相製膜技術を用いることができる。 また、部分的(選択的)に形成するためには、フォトリ ソグラフィー技術を用いて、所定の形状を有するフォト マスクを作製し、そのフォトマスクを介して、前記材料 を気相製膜することにより、所定の形状を有する第1の 保護膜11を形成できる。第1の保護膜11の形状は特 に問うものではなく、例えばドット、ストライプ、碁盤 30 面状の形状で形成できるが、後に述べるように、ストラ イブ状の形状で特定の面方位に形成することが望まし い。また第1の保護膜11の表面積は窓部の表面積より も大きくした方が格子欠陥の少ない第1の窒化物半導体 3が得られ易くなり好ましい。

【0025】第1の保護膜の表面積が、第1の保護膜が形成されていない部分(窓部)の表面積より大きくなるように、第1の保護膜11が形成されることが好ましい。このように第1の保護膜の表面積を大きくすると、異種基板と窒化物半導体の界面で生じる結晶欠陥の転位 40が第1の保護膜により抑制され、更に窓部から転位した結晶欠陥が途中で転位を中断しやすくなり好ましい。第1の保護膜の表面積及び窓部の表面積の調整は、保護膜の形状によっても異なるが、例えば保護膜がストライブ状の形状の場合、保護膜のストライブの幅と窓部の幅を調整することにより行うことができる。第1の保護膜11の大きさは特に限定しないが、例えばストライブで形成した場合、好ましいストライブ幅は0.5~100μm、さらに好ましくは1μm~50μm程度の幅で形成することが望ましく。またストライブビッチは、ストラ 50

イブ幅よりも狭くすることが望ましい。つまり保護膜の 表面積を窓よりも大きくする方が、結晶欠陥の少ない窒 化物半導体層が得られる。

【0026】更に、保護膜と窓部の表面積を調整する好 ましい形態としては、第1の保護膜11をストライプ状 とし、窓部の幅を5μm以下に調整することが好まし く、さらに好ましくは窓部の幅(Ww)とストライプ状 の第1の保護膜の幅(Ws)の比、Ws/Wwを1~2 0となるように調整して行う。このように第1の保護膜 11と窓部の幅やWs/Wwを調整して第1の窒化物半 導体を成長させると、非常に結晶欠陥の少ない結晶性の 良好な窒化物半導体を得ることができる。窓部の幅の好 ましい値は、3μm以下であり、より好ましくは、1μ  $m以下であり、下限値は<math>0.1\mu m以上である$ 。このよ うに窓部の幅を調整すると、より結晶欠陥の少ない窒化 物半導体層が得られる。ストライブ状の保護膜の幅は、 上記範囲があげられるが特に窓部の幅を5μm以下とす る場合は、 $2\sim30\mu$ mであり、好ましくは $5\sim20\mu$ mであり、より好ましくは5~15μmである。この範 囲であると結晶欠陥の少ない窒化物半導体層が得られ好 ましい。また、ストライプ状の保護膜の膜厚は、特に限 定されないが、例えば0.01~5μmであり、好まし くは $0.1\sim3\mu m$ であり、より好ましくは $0.1\sim2$ μmである。この範囲であると効果を得るのに好まし い。また、窓部の幅(Ww)と保護膜の幅(Ws)の比 **₩s/₩wは、1~20であり、好ましくは1~10で** ある。1以下であると窓部と保護膜上に結晶欠陥が発生 し易くなり、20以上であると保護膜上に成長する第1 の窒化物半導体が完全にくっつかず保護膜上に空洞部が でき易くなる。

【0027】次に、第2の工程では、図2に示すように、第1の保護膜11を形成した窒化物半導体層2上に第1の窒化物半導体3を成長させる。窒化物半導体層2の上に成長させる第1の窒化物半導体3としては、特に限定されないが、好ましくはアンドーブ(不純物をドーブしない状態、undope)のGaN、若しくはn型不純物をドーブしたGaNが挙げられる。

【0028】図2に示すように、第1の保護膜11を形成した窒化物半導体層2の上に第1の窒化物半導体層3を成長させると、第1の保護膜11の上には第1の窒化物半導体層3が成長せず、露出した窒化物半導体層2上に、第1の窒化物半導体層3が選択成長される。さらに成長を続けると、第1の窒化物半導体層3が第1の保護膜11の上で横方向に成長し、隣接した第1の窒化物半導体層3同士でつながって、図3に示すように、あたかも第1の保護膜11の上に第1の窒化物半導体層3が成長したかのような状態となる。

成した場合、好ましいストライブ幅は $0.5\sim100\mu$  【0029】このように成長した第1の窒化物半導体層m、さらに好ましくは $1\mu m\sim50\mu m$ 程度の幅で形成 3の表面に現れる結晶欠陥(貫通転位)は、従来のものすることが望ましく、またストライブビッチは、ストラ 50 に比べ非常に少なくなる。しかし、第1の窒化物半導体

10

層3の成長初期における窓部の上部と第1の保護膜11 の上部のそれぞれの結晶欠陥の数は著しく異なる。つま り、異種基板1上部の第1の保護膜11が形成されてい ない部分 (窓部) に成長されている成長初期の第1の窒 化物半導体層3には、異種基板1と窒化物半導体層(例 えば図2の場合はバッファ層)との界面から結晶欠陥が 発生し縦方向に転位し易い傾向があるが、第1の保護膜 11の上部に成長されている成長初期の第1の窒化物半 導体層3には、縦方向へ転位している結晶欠陥はほとん

【0030】例えば、図3に示すウエハの窒化物半導体 結晶の結晶欠陥による貫通転位の模式的な図のように、 異種基板1から第1の窒化物半導体層3の表面方向に向 かう複数の細線により示されるような結晶欠陥が発生、 転位していると考えられる。図3に示される窓部の結晶 欠陥は、異種基板 1 と窒化物半導体との格子定数のミス マッチにより、異種基板1と窒化物半導体との界面に、 非常に多く発生する。そして、この窓部の結晶欠陥のほ とんどは、第1の窒化物半導体層3を成長中、異種基板 1と窒化物半導体との界面から表面方向に向かって転位 をする。しかし、この窓部から発生した結晶欠陥は、図 3に示すように、第1の窒化物半導体層3の成長初期に は転位し続けているが、第1の窒化物半導体層3が成長 を続けるうちに、途中で表面方向に転位する結晶欠陥の 数が激減する傾向にあり、第1の窒化物半導体層3の表 面まで転位する結晶欠陥が非常に少なくなる。また、第 1の保護膜11上部に形成された第1の窒化物半導体層 3は、異種基板1から成長したものではなく隣接する第 1の窒化物半導体層3が成長中につながったものである ため、基板から成長した窒化物半導体層2上部に成長し た第1の窒化物半導体層3の部分に比べて、成長のはじ めから結晶欠陥が非常に少ない。この結果、成長終了後 の第1の窒化物半導体層3の表面(保護膜上部及び窓部 上部)には、転位した結晶欠陥が非常に少なく、あるい は透過型電子顕微鏡観察によると保護膜上部にはほとん ど見られなくなる。この結晶欠陥の非常に少ない第1の 窒化物半導体層 3 を、素子構造となる窒化物半導体の成 長基板に用いることにより、従来よりも結晶性に優れた 窒化物半導体素子を実現できる。また、上記のような本 発明のGaNの成長による結晶欠陥の発生や、転位の傾 40 向が見られることから、窓部の表面積を保護膜の表面積 に比較して小さくすることが好ましい。

【0031】また、第1の窒化物半導体層3の表面の窓 部及び保護膜の上部共に結晶欠陥が少なくなるが、成長 初期に結晶欠陥が多かった窓部の上部に成長した第1の 窒化物半導体層3の表面には、保護膜上部に成長したも のに比べやや結晶欠陥が多い傾向がある。このことは、 恐らく第1の窒化物半導体層3の成長の途中で、多くの 結晶欠陥の転位が止まったものの、わずかに転位を続け

12

のではないかと考えられる。

【0032】とのような結晶欠陥の転位の違いによる結 晶欠陥の数を断面TEMにより観察すると、窓部上部の みに転位が観測され保護膜上部にはほとんど欠陥が見ら れなくなる。好ましい形態においては、窓部上部の結晶 欠陥密度が、ほぼ10°個/cm'以下、好ましい条件に おいては10°個/cm²以下であり、保護膜上部では、 ほぼ10'個/cm'以下、好ましい条件においては10 「個/cm'以下である。結晶欠陥は、例えば窒化物半導 体をドライエッチングした際、そのエッチング面に表出 するエッチピットの数を計測することにより測定でき

【0033】第1の窒化物半導体層3の膜厚としては、 先に形成した第1の保護膜の膜厚、大きさによっても異 なるが、保護膜の表面を覆うように第1の窒化物半導体 層を成長させるために、保護膜の膜厚に対して少なくと も10倍以上、さらに好ましくは50倍以上の膜厚で成 長させることが望ましい。更に、第1の窒化物半導体の 膜厚は、前記したように結晶欠陥の転位が第1の窒化物 20 半導体の成長の途中で激減する傾向があるので、結晶欠 陥の転位が減少し易い膜厚以上に調整することが好まし い。また更に、第1の窒化物半導体は、との上に素子構 造となる窒化物半導体を成長させるための基板となる が、素子構造を形成するには異種基板や保護膜等を予め 除去して第1の窒化物半導体のみとしてから行う場合 と、異種基板等を残して行う場合がある。また異種基板 などの除去は素子構造を形成した後に除去してもよい。 第1の窒化物半導体上に素子構造を形成する際に、異種 基板の有無により第1の窒化物半導体の膜厚が素子構造 の形成のし易さに影響を与えることから、第1の窒化物 半導体の膜厚は、第1の保護膜を覆い、結晶欠陥の転位 を減らすことに、さらに異種基板等を除去してまたは除 去せずに素子構造を形成する等の製造工程の違い等を加 味して調整されることが望ましい。

【0034】異種基板や保護膜等を除去する場合、第1 の窒化物半導体の膜厚は50μmより厚く1mm以下程 度の膜厚に成長され、例えば、好ましくは70~500 μm、より好ましくは100~300μm、更に好まし くは100~250μmである。この範囲であると素子 構造となる窒化物半導体の成長の点で好ましく、また研 磨して下地層及び保護膜を除去しても、第1の窒化物半 導体にクラックが入りにくくハンドリングが容易となり 好ましい。また、異種基板を除去すると、素子構造を形 成する際に窒化物半導体基板に反りがなくなり、結晶性 の良好な素子構造が得られ易くなり好ましい。また異種 基板や保護膜等を残して行う場合、第1の窒化物半導体 の膜厚は1~50 $\mu$ m、好ましくは2~40 $\mu$ m、より 好ましくは5~30μm、もっとも好ましくは10~2 0μmである。この範囲であると異種基板と窒化物半導 る結晶欠陥が窓部のほぼ直上部に転位し易い傾向がある 50 体の熱膨張係数差によるウエハの反りが防止でき、更に 索子基板となる第1の窒化物半導体の上に索子構造となる窒化物半導体を良好に成長させることができる。

13

【0035】異種基板上に窒化物半導体を成長させる と、異種基板の種類によっても異なるが、異種基板との 熱膨張係数差により、成長後にウェーハ全体が反り易く なり、その反りは窒化物半導体を厚膜で成長させるほど 大きくなる傾向にある。異種基板を有するウェーハの窒 化物半導体層に数々の加工を施して、動作する構造とす る際に、ウェーハが反ってしまった状態では、窒化物半 導体を加工するのは難しい傾向にある。従って、異種基 10 板を有する窒化物半導体素子とする場合、第1の窒化物 半導体層の膜厚は、ウェーハが反り返っても異種基板を つけたままで加工し易い膜厚、即ち50 µm以下の膜厚 が望ましい。なお、1 µmは保護膜の上に窒化物半導体 が成長できる限界値を示している。異種基板をそのまま 残して索子構造を形成してなる窒化物半導体索子の場 合、保護膜上に成長させる第1の窒化物半導体層は1× 1016/cm~5×1019/cmの範囲でn型不純物をド ープしたGaNとすることが最も好ましい。

【0036】異種基板を除去してなる窒化物半導体素子 20 の場合、異種基板の除去の際の第1の窒化物半導体への 割れや欠け等の発生の防止、及びデバイス工程でのハン ドリング性の向上のために、第1の窒化物半導体層の膜 厚は、50μmより大きい膜厚であることが好ましい。 このような膜厚を第1の窒化物半導体が有していると、 上記したようにウエハの反りが大きくなる傾向がより強 くなるので、異種基板を除去してから第1の窒化物半導 体層上に索子構造を形成することが好ましい。このよう に異種基板を除去すると、素子構造を形成するための基 板となる第1の窒化物半導体の反りがなくなり、素子構 30 造となる窒化物半導体を良好に形成し易くなる。また、 第1の窒化物半導体層の膜厚の上限は、特に限定されな いが、あまりにも厚過ぎると、成長時間がかかり過ぎる 等の点から1mm以下の膜厚が好ましい。異種基板等を 除去してなる窒化物半導体素子において、異種基板の除 去は、第1の窒化物半導体上に素子構造を形成する前で も形成した後でもよく、好ましくは、異種基板を除去し て第1の窒化物半導体層を窒化物半導体基板 (GaN基 板)として索子構造を形成する。 異種基板を除去する方 法としては、研磨、エッチング等が用いられる。また、 第2の保護膜を形成する場合には、異種基板を除去する 際に第2の保護膜までを除去して第2の窒化物半導体の みとしてこの第2の窒化物半導体上に素子構造を形成し てもよく、また第2の保護膜を除去せずに、第1の窒化 物半導体及び第2の窒化物半導体をGaN基板として素 子構造を形成してもよい。また、異種基板等を除去され た窒化物半導体基板に索子構造となる窒化物半導体を成 長させる際に、異種基板などを除去して露出された面と は反対側の面に索子構造を成長させることが結晶性のよ い索子を得ることができ好ましい。

【0037】また、本発明において、第1の窒化物半導体層の膜厚は、図6や図8に示す第1の窒化物半導体層3単独層の膜厚、若しくは第1の窒化物半導体層3及び第2の窒化物半導体層4の総膜厚を指す。即ち、基板上部に最初に成長された第1の保護膜11上に成長されている窒化物半導体層の膜厚を指すものとする。

【0038】次に、好ましい工程として、第2の工程後 に、第3の工程及び第4の工程を行うことにより素子構 造の窒化物半導体基板を結晶性よく得ることができる。 まず、本発明の第3の工程において、図4に示すよう に、第1の窒化物半導体層3の表面に結晶欠陥が現れ易 いと思われる部分、例えば窓部の上部に、また表面に現 れた結晶欠陥を覆うように、新たな保護膜(第2の保護 膜12)を設ける。本発明において、第2の保護膜12 の形成位置は特に限定されず、第1の窒化物半導体層3 の表面に部分的に、好ましくは第1の窒化物半導体層3 の表面に現れている結晶欠陥を覆うように形成され、更 に好ましくは第1の窒化物半導体層3の成長初期に結晶 欠陥が存在する窓部の上部である。 このように第2の保 護膜12を設けると、第1の窒化物半導体層3の表面ま で転位した結晶欠陥の更なる転位が防止でき、更に素子 構造を形成した後で窓部上部の転位を中断した結晶欠陥 がレーザ素子等を作動中に活性層等へ再転位する恐れが 考えられるがこれを防止でき好ましい。

【0039】なお、図4では図3で成長させた第1の窒化物半導体層3表面の凹凸を少なくするため、研磨してフラットな面としているが、特に研磨せず、そのまま第1の窒化物半導体層3の表面に第2の保護膜12を形成しても良い。

【0040】好ましくは第2の保護膜12の表面積は特に問われないが、第2の保護膜で第1の窒化物半導体の表面に現れている結晶欠陥を覆うように形成されていることが望ましい。例えば第1の保護膜11がストライプ状のとき、窓部の幅より大きい幅のストライプ状の第2の保護膜12を窓部上部に形成する。第2の保護膜12の材料としては、第1の保護膜と同様のものを用いることができる。

【0041】次に、本発明の第4の工程において、第2の保護膜12が形成された第1の窒化物半導体層3上に 第2の窒化物半導体層4を成長させる。図5に示すように、最初は第1の窒化物半導体層3の場合と同様に、第2の保護膜12の上には第2の窒化物半導体層4は成長せず、第1の窒化物半導体層3の上にのみ選択成長する。そして、第1の窒化物半導体層3の上に成長させる 第2の窒化物半導体層4は、同じ窒化物半導体層3の上に成長させる 成長させているので、格子定数のミスマッチによる結晶 欠陥が発生しにくい。さらに、第2の窒化物半導体層4の下地層となる第1の窒化物半導体層3には結晶欠陥が 少ないため、第2の窒化物半導体層4の成長初期におい

て転位する結晶欠陥も少なくなる。

【0042】さらに成長を続けていくと、図6に示すよ うに、隣接する第2の窒化物半導体層4同士が第2の保 護膜12の上部でつながり、第2の保護膜12を覆うよ うに成長する。このように成長する第2の窒化物半導体 層4は、結晶欠陥の少ない第1の窒化物半導体層3を下 地層として成長するので、結晶欠陥の非常に少ない窒化 物半導体となる。との第2の窒化物半導体4を素子構造 となる窒化物半導体の成長基板に用いることにより、非 常に結晶性に優れた窒化物半導体素子を実現できる。第 10 物半導体層3と定義する。 2の保護膜12は、第1の窒化物半導体3の表面に現れ た結晶欠陥を覆うように形成されているので結晶欠陥の 転位を抑えることができる。また、仮にわずかな結晶欠 陥が第2の窒化物半導体4の成長の初期に転位を続けた としても、第1の窒化物半導体3の成長の場合と同様 に、第2の窒化物半導体4の成長を続けるうちに結晶欠 陥の転位が止まる傾向があり、第2の窒化物半導体4の 表面に現れる結晶欠陥が少なくなる。このようにして得 られた第2の窒化物半導体層4は第1の窒化物半導体層 3より結晶欠陥が少なくなるので、第2の窒化物半導体 20 層4上に素子構造を形成すると結晶性の良い素子がより 得られやすくなる。

【0043】次に、本発明の第2の形態の成長方法につ いて説明する。図7、図8は本発明の第2の形態の成長 方法の一形態による一部の工程のウェーハの構造を示す 模式的な断面図である。

【0044】本発明の第2の形態の成長方法は、図7に 示すように、第1の工程で、異種基板1上に、第1の保 護膜11を、第1の保護膜11の形成されていない部分 (窓部)の表面積よりも大きい表面積を有して部分的に 30 形成し、続いて第2の工程で、窓部の露出している異種 基板1上にバッファ層を形成し、この上から図8に示す ように第1の窒化物半導体層3を成長させる。第2の形 態の成長方法において、バッファ層は場合によっては省 略してもよい。第2の形態の成長方法において、第1の 窒化物半導体層3は、前記第1の形態の成長方法と同様 に、窓部から成長を選択的にはじめ、第1の保護膜11 上を覆っていき、図8に示すように第1の窒化物半導体 層3が形成される。また、図8に示すように、異種基板 1と窒化物半導体(上記第2の形態の成長方法において 40 きる。本発明の方法では、好ましくはC面=(000 はバッファ層)との界面で発生した結晶欠陥は、前記第 1の形態の成長方法と同様に、窓部から転位するが、第 1の窒化物半導体層3の成長を続けるうちに転位が激減 し、更に第1の保護膜11上部にはほとんど結晶欠陥が 発生せず、成長された第1の窒化物半導体層3の表面に は結晶欠陥が少なくなる。更に第2の形態の成長方法に おいて、第1の形態の成長方法の場合と同様に、保護膜 の幅と窓部の幅の調整や異種基板の面方位などを特定す ると、より良好な第1の窒化物半導体が得られる。第2 の形態の成長方法で用いられる異種基板、保護膜、バッ 50 は面内ではA面に対して平行な方向で成長しやすく、垂

ファ層、第1の窒化物半導体層3は、前記第1の形態の 成長方法で用いられるものと同様のものが挙げられる。 【0045】なお、本発明の第2の形態の成長方法にお いては、バッファ層、及びバッファ層の上に成長させる 第1の窒化物半導体層3も、第1の窒化物半導体層とい う。つまり、請求項3の第2の工程において、異種基板 1の表面と連続して、若しくは異種基板の上に成長させ た窒化物半導体と連続して成長させて、第1の保護膜1 1上部にまで成長させる窒化物半導体は全て第1の窒化

【0046】更に、本発明の第2の形態の成長方法にお いて、好ましくは、前配第1の形態の成長方法の場合と 同様に、第3の工程として、第1の窒化物半導体層3の 表面に現れた結晶欠陥を覆うように、結晶欠陥が現れや すい部分に、また第1の窒化物半導体層3の成長の初期 に結晶欠陥が転位している窓部の上部等に、第2の保護 膜12を形成し、続いて第4の工程として、第2の保護 膜12を形成した第1の窒化物半導体層3の上に第2の 窒化物半導体層4を成長させる。とのように第2の保護 膜12を形成すると、第1の形態の成長方法と同様に、 第1の窒化物半導体層3の表面に現れている結晶欠陥の 更なる転位の抑制、転位の中断した結晶欠陥の再転位の 防止等が可能となり、結晶性の良好な信頼性の高い素子 を形成できる窒化物半導体基板として、第2の窒化物半 導体4を得ることができる。例えば、図8に示すよう に、第1の窒化物半導体層3の成長初期に結晶欠陥が転 位している窓部上部に第2の保護膜を形成すると、転位 の中断した結晶欠陥の再転位が生じても第2の保護膜1 2で第2の窒化物半導体層4への転位が防止できる。

【0047】なお、本発明の第1の形態、及び第2の形 態の成長方法において、第3の工程と、第4の工程とは 繰り返して行うこともできる。即ち、結晶欠陥の表出し ている窒化物半導体層の部分に、さらに新たな保護膜を 形成し、その保護膜の上に、新たな窒化物半導体を成長 させることが好ましい。

【0048】次に、本発明で用いられる異種基板の好ま しい形態について説明する。図9は窒化物半導体の結晶 構造を示すユニットセル図である。窒化物半導体は正確 には菱面体構造であるが、このように六方晶系で近似で 1) 面を主面とするサファイアを用い、第1の保護膜は サファイアA面=(112-0)面に対して垂直なスト ライプ形状とする。例えば、図10は主面側のサファイ ア基板の平面図である。との図はサファイアC面を主面 とし、オリエンテーションフラット (オリフラ)面をA 面としている。この図に示すように第1の保護膜のスト ライブをA面に対して垂直方向で、互いに平行なストラ イプを形成する。図10に示すように、サファイアC面 上に窒化物半導体を選択成長させた場合、窒化物半導体 直な方向では成長しにくい傾向にある。従ってA面に対して垂直な方向でストライブを設けると、ストライブとストライブの間の窒化物半導体がつながって成長しやすくなり、図2~図8等に示したような結晶成長が容易に可能となる。

【0049】同様に、A面を主面とするサファイア基板を用いた場合についても、例えばオリフラ面をR面= (11-02)面とすると、R面に垂直方向に対して、互いに平行なストライブを形成することにより、ストライブ幅方向に対して窒化物半導体が成長しやすい傾向に 10あるため、結晶欠陥の少ない窒化物半導体層を成長させることができる。

【0050】またスピネル(MgAl,O4)に対しても、窒化物半導体の成長は異方性がああり、窒化物半導体の成長面を(111)面とし、オリフラ面を(110)面とすると、窒化物半導体は(110)面に対して平行方向に成長しやすい傾向があある。従って(110)面に対して垂直は方向にストライブを形成すると窒化物半導体層と隣接する窒化物半導体同士が保護膜の上部でつながって、結晶欠陥の少ない結晶を成長できる。上記説明は第1の保護膜についてであるが、第2の保護膜を形成する場合も同様に、第1の保護膜と平行方向のストライブを第2の窒化物半導体層表面に形成することが望ましい。なおスピネルは四方晶であるため特に図示していない。

【0051】次に、異種基板の主面からオフアングルし た主面を有する異種基板について図15を用いて説明す る。図15はこのサファイア基板の断面を拡大して示す 模式図である。図15に示すステップ状にオフアングル した基板は、ほぼ水平なテラス部分Aと、段差部分Bと を有している。テラス部分Aの表面凹凸は平均でおよそ 0.5オングストローム、最大でおよそ2オングストロ ーム程度に調整され、ほぼ規則正しく形成されている。 一方、段差部分の高さはおよそ15オングストローム程 度に調整されている。なおオフ角θは誇張して示してい るが、成長面の水平面に対して、0.13°しか傾斜し ていない。とのようなオフ角を有するステップ状部分 は、基板全体に渡って連続して形成されていることが望 ましいが、特に部分的に形成されていても良い。オフ角 θとは、図15に示すように、複数の段差の底部を結ん 40 だ直線と、最上層のステップの水平面との角度を指すも のとする。ステップ段差は30オングストローム以下、 さらに好ましくは25オングストローム以下、最も好ま しくは20オングストローム以下にする。下限は2オン グストローム以上が望ましい。特に基板にサファイアC 面を用いた場合、C面からのオフ角 $\theta$ は1度以内、好ま しくは0.8度以下、さらに好ましくは0.6度以下に 調整する。なお本実施例ではステップ状のオフ基板を用 いたが、特にステップ状でなくても、通常のオフ基板で

18

により、窒化物半導体と異種基板との原子間距離が接近して、さらに結晶欠陥の少ないGaN基板が得られる。【0052】次に、本発明の窒化物半導体素子について説明する。本発明の第1の形態の窒化物半導体素子は、前記第1の形態の成長方法により得られる素子構造の基板となる第1の窒化物半導体の上に積層成長されている。また、本発明の第2の形態の窒化物半導体素子は、前記第2の形態の成長方法により得られる素子構造の基板となる第1の窒化物半導体の上に積層成長されている。上記本発明の第1及び第2の形態の窒化物半導体素子は、異種基板を除去しても、除去せずそのまま残しておいてもよい。異種基板が残されている場合、第1の窒化物半導体の総膜厚は、1μm以上、50μm以下である。また異種基板が除去される場合、第1の窒化物半導体の総膜厚は、70μm以上である。

【0053】また、本発明の窒化物半導体素子の素子構 造は、層構成、形状、電極等、特に限定されず、いずれ のものを組み合わせて用いてもよい。素子構造のn側室 化物半導体として超格子構造を有するn側窒化物半導体 が形成されていることが好ましい。このように超格子層 とすると、素子性能を向上させることができ好ましい。 また、n電極を超格子層に形成することが好ましく、n 電極との接触抵抗を低下させるために超格子層にn型不 純物をドープしても、超格子層とすると結晶性がよくな る等の点で好ましい。更に、窒化物半導体素子を構成す る素子の好ましい層構成として、例えばInを含む量子 井戸構造の活性層、バンドギャップエネルギーの異なる クラッド層に挟まれた活性層を有することが発光効率、 寿命特性など素子の性能を向上させる点で好ましい。と のような層構成を有する素子構造を、本発明の成長方法 により得られる結晶欠陥の少ない第1の窒化物半導体上 に形成すると素子性能がより向上し好ましい。本発明の 第1及び第2の形態の窒化物半導体素子の一実施の形態 としては、実施例に具体的に示してある。しかし本発明 はこれに限定されない。また、本発明において、窒化物 半導体を成長させる方法は、特に限定されないがMOV PE(有機金属気相成長法)、HVPE(ハライド気相 成長法)、MBE(分子線気相成長法)等、窒化物半導 体を成長させるのに知られている全ての方法を適用でき る。好ましい成長方法は、MOVPE法であり、結晶を きれいに成長させることができる。しかし、MOVPE 法は時間がかかるため、膜厚が厚い場合には時間の短い 方法で行うことが好ましい。

[0054]

グストローム以上が望ましい。特に基板にサファイアC 「実施例 1 ] (第1の形態の成長方法) 面を用いた場合、C面からのオフ角θは1度以内、好ま しくは0.8度以下、さらに好ましくは0.6度以下に 調整する。なお本実施例ではステップ状のオフ基板を用 なたが、特にステップ状でなくても、通常のオフ基板で 法)、MBE (分子線気相成長法)等、窒化物半導体をも良い。適当にオフアングルした異種基板を用いること 50 成長させるのに知られている全ての方法を適用できる。

【0055】図1~6は第1の形態を示す各工程のウェ ーハの模式断面図である。C面を主面とし、オリフラ面 をA面とするサファイア基板1を反応容器内にセット し、温度を510℃にして、キャリアガスに水素、原料 ガスにアンモニアとTMG(トリメチルガリウム)とを 用い、サファイア基板1上にGaNよりなるバッファ層 を200オングストロームの膜厚で成長させる。バッフ ァ層成長後、TMGのみ止めて、温度を1050℃まで 上昇させ、1050℃になったら、原料ガスにTMG、 アンモニア、シランガスを用い、アンドープGaN層2 10 を5μmの膜厚で成長させる。バッファ層とGaN層2 とを積層したウェーハの、そのGaN層2の上にストラ イブ状のフォトマスクを形成し、CVD装置によりスト ライブ幅10μm、窓部8μmのSiOxよりなる第1 の保護膜11を0.1 µmの膜厚で形成する(図1)。 なお、第1の保護膜11のストライプ方向はサファイア A面に対して垂直な方向とする。

【0056】第1の保護膜11形成後、ウェーハを反応容器に移し、1050℃にて、原料ガスにTMG、アンモニアを用い、アンドープGaNよりなる第1の窒化物 20半導体層を100μmの膜厚で成長させる(図2、図3)。

【0057】次に、ウェーハを反応容器から取り出し、第1の窒化物半導体層3の表面をラッピングして鏡面状とし、第1の保護膜11の形成と同様にして、第1の窒化物半導体層3の表面に、ストライブ幅12μm、間隔6μmのSi,N。よりなる第2の保護膜12を0.1μmの膜厚で、結晶欠陥を覆うように形成する(図4)。【0058】第2の保護膜12形成後、再度ウェーハを反応容器に戻し、原料ガスにTMG、アンモニアを用い、アンドーブのGaNよりなる第2の窒化物半導体層4を150μmの膜厚で成長させる。第2の窒化物半導体層4成長後、ウエハを反応容器から取り出し、表面を鏡面研磨した。

【0059】(比較例)一方、比較のため、C面を主面

としA面をオリフラ面とするサファイア基板上に、第1の保護膜11を形成せず、直接200オングストロームのGaNバッファ層を成長させ、その上にSiを1×1011/cmパトーブしたGaNを100μm成長させる。
【0060】上記実施例1で得られた第2の窒化物半導 40体層4と、比較例で得られたGaN層の単位面積当たりの格子欠陥の数を断面TEMにより観察し比較すると、本発明の窒化物半導体は比較例のものと比べて1/200以下に減少していた。また、第2の保護膜12及び第2の窒化物半導体層4を成長させない状態で、第1の窒化物半導体層3の表面を鏡面研磨して結晶欠陥の数を観測したところ、第1の窒化物半導体層3の結晶欠陥の数は、比較例のGaN層の結晶欠陥の数に対して1/100以下に減少していた。

【0061】[実施例2](第2の形態の成長方法)

20

【0062】保護膜形成後、基板を反応容器内にセットし、温度を510℃にして、キャリアガスに水素、原料ガスにアンモニアとTMG(トリメチルガリウム)とを用い、第1の保護膜11を形成した基板1上にGaNよりなるバッファ層を約200オングストロームの膜厚で成長させる。(図7)

して垂直な方向で形成する。

【0064】第1の窒化物半導体層3成長後、ウェーハを反応容器から取り出し、第1の窒化物半導体層3の表面をラッピングして鏡面状とし、SiドープGaNよりなる窒化物半導体基板を得る。

【0065】実施例2で得られたGaN層と、前記実施例1で示した比較例で得られたGaN層の単位面積当たりの格子欠陥の数を断面TEMにより観察、比較すると、本発明の窒化物半導体層は比較例のものと比べて1/10以下に減少していた。

【0066】[実施例3]実施例2で得られた第1の窒 30 化物半導体層3の表面に、ストライブ状のマスクを形成 し、CVD装置によりストライブ幅10μm、窓部6μ mのSi,N,よりなる第2の保護膜12を0. 1 μmの 膜厚で形成する(図8)。なお、第2の保護膜12の位 置は、図8に示すように、結晶欠陥を覆うように結晶欠 陥上に、第2の保護膜12の10μmのストライプがく るようにマスク合わせをしていると共に、第1の保護膜 11と平行なストライブを形成している。第2の保護膜 12形成後、再度ウェーハを反応容器に戻し、原料ガス にTMG、アンモニア、シランガスを用い、Siを1× 10<sup>1</sup>/cm ドーブしたGaNよりなる第2の窒化物半 導体層4を150μmの膜厚で成長させる(図8)。第 2の窒化物半導体層4成長後、ウェーハを反応容器から 取り出し、実施例2と同様にして、表面を鏡面研磨し て、単位面積あたりの格子欠陥の数を、前記比較例のG aN層と比較したところ、本発明のものは1/100以 下に減少していた。

【0067】[実施例4]実施例2において、基板1に A面を主面とし、オリフラ面をR面とするサファイアを 用いる。このサファイア基板1の上に実施例2と同一の 50 第1の保護膜11を形成する。なお、第1の保護膜11 の形状はR面に対して垂直なストライプとする。後は実 施例2と同様にしてSiドープGaNよりなる第1の窒 化物半導体層3を100 μmの膜厚で成長させたとこ ろ、実施例2とほぼ同等の結晶欠陥を有する窒化物半導 体層が成長できた。

【0068】[実施例5]実施例5はHVPE法により 第1の窒化物半導体層3を成長させる。まず、(11 1)面を主面とし、オリフラ面を(110)面とする、 1インチφのスピネルよりなる基板1を用意する。 この スピネル基板1の表面に実施例2と同様にして、フォト 10 マスクを形成し、Si〇,よりなる第1の保護膜11 を、オリフラ面に対して垂直なストライプ形状で形成す る。なおストライプ幅は12μm、ストライプ間隔は6 μmとする。

【0069】HVPE装置では、石英よりなる反応容器 管の内部にGaメタルを入れた石英ボートを設置する。 さらに石英ボートから離れた位置に、斜めに傾けた前述 の基板1を設置する。なお、反応容器内のGaメタルに 接近した位置にはハロゲンガス供給管が設けられ、ハロ ゲンガス供給管とは別に、基板に接近した位置にはN源 20 供給管が設けられている。

【0070】ハロゲンガス管より窒素キャリアガスと主 に、HCIガスを導入する。この際Gaメタルのボート は900℃に加熱し、スピネル基板側は1050℃に加 熱してある。そして、HClガスとGaを反応させてG aCl,を生成させ、スピネル基板側に接近したN源供 給管からはアンモニアガスを同じく窒素キャリアガスと 主に供給し、さらに、ハロゲンガスと共にシランガスを 供給し、成長速度50 µm/hrで3時間成長を行い、厚 さ150 µmのSiを1×1018/cm ドープしたGa Nを成長させる。

【0071】成長後、ウェーハを反応容器から取り出 し、GaN層をラッピングして表面の凹凸を除去し、格 子欠陥を測定したところ、実施例2のものとほぼ同等の 窒化物半導体層が得られた。

【0072】[実施例6]実施例2において、サファイ ア基板1上にストライブ幅10μm、ストライプ間隔 (窓部) 5 μmのS i O<sub>2</sub>よりなる保護膜 1 1を 1 μm の膜厚で形成する他は同様にして、Siを1×1011/ cm ドープしたGaNよりなる第1の窒化物半導体層3 を100 μmの膜厚で成長させる。第1の窒化物半導体 層3成長後、ウェーハを反応容器から取り出し、第1の 窒化物半導体層3の表面をラッピングして鏡面状とし、 SiドープGaNよりなる窒化物半導体基板を得る。

【0073】実施例6で得られたGaN層と、前配実施 例1で示した比較例で得られたGaN層のウェハ上に1 0×15μmの範囲を任意に9箇所選び、単位面積あた りの結晶欠陥の数を断面TEMにより観察し、結晶欠陥 の数を測定した。なお、結晶欠陥の測定方法は、まず上 記GaN基板をドライエッチングにより約1μmエッチ 50 トし、1050℃でとの第1の窒化物半導体層3の異種

ングし、その後断面TEMにより観察を行い結晶欠陥を 数える。その結果、本発明は、結晶欠陥の数が約1.3 ×10°個/cm²であり、前記比較例は約2.4×10 7個/cm²であり、本発明のものは比較例に比べ1/1 0以下に減少していた。また、実施例2と比較すると結

晶欠陥の数がさらに減少した。

22

【0074】[実施例7]実施例1において、アンドー プGaN層2上にストライプ幅10μm、窓部3μmの  $SiO_{2}$ よりなる保護膜 $11&1\mu$ mの膜厚で形成する 他は同様にして第1の窒化物半導体層3を100μmの 膜厚で成長させる。第1の窒化物半導体層3成長後、ウ ェーハを反応容器から取り出し、第1の窒化物半導体層 3の裏面をラッピングしてサファイア基板を除去して鏡 面状とし、SiドープGaNよりなる窒化物半導体基板 を得る。実施例6と同様に単位面積当たりの結晶欠陥の 数を測定したところ、実施例6よりすくなく1×103 個/cm²であり、結晶欠陥のほとんどない非常に良好 な結晶性を有する素子基板となる窒化物半導体基板を得 ることができた。また、本実施例7は、実施例1の第1 の窒化物半導体層3と比較しても、結晶欠陥の数がさら に減少していた。

【0075】[実施例8]実施例6において、基板1に A面を主面とし、オリフラ面をR面とするサファイアを 用いる他は同様にして、サファイア基板1の上に第1の 保護膜11を形成し、続いて、SiドープGaNよりな る第1の窒化物半導体層3を100μmの膜厚で成長さ せる。なお、第1の保護膜11の形状はR面に対して垂 直なストライプとする。この結果、実施例6とほぼ同等 の結晶欠陥の非常に少ない窒化物半導体層が成長でき 30 た。

【0076】[実施例9]実施例5において、SiO, よりなる第1の保護膜11を、ストライプ幅を10μ m、窓部を $3\mu m$ 、厚みを $1\mu m$ として形成する他は同 様にして、厚さ150μmのSiを1×1018/cmド ープしたGaNを成長させる。成長後、ウェーハを反応 容器から取り出し、スピネル基板をラッピングして除去 し、結晶欠陥の数を測定したところ、実施例5のものと ほぼ同等あるいはそれ以上の結晶欠陥の非常に少ない窒 化物半導体層が得られた。

【0077】[実施例10]図11は本発明の成長方法 40 により得られた窒化物半導体層を基板とする一LED素 子の構造を示す模式断面図である。以下、図11を元に 実施例10について説明する。

【0078】実施例2で得られたウエハのサファイア基 板1、バッファ層、第1の保護膜11、一部の第1の窒 化物半導体層3を研磨、除去し、第1の窒化物半導体層 3の表面を露出させ第1の窒化物半導体層3のみにす る。第1の窒化物半導体層3(SiドープGaN)を主 面とするウェーハをMOVPE装置の反応容器内にセッ

24

基板1等を除去して露出した面とは反対の面上に、Si を1×10<sup>1</sup> / cm ドーブしたGaNよりなる第2のバ ッファ層31を成長させる。この第2のバッファ層31 は通常900℃以上の高温で成長させる窒化物半導体単 結晶層であり、先の基板との格子不整合を緩和するため の低温で成長させるバッファ層2とは区別される。

【0079】さらに、第2のバッファ層31の上に膜厚 20オングストローム、単一量子井戸構造の In., G a。。Nよりなる活性層32、膜厚0. 3μmのMgド ープAla, Gaa, Nよりなるp側クラッド層33、膜 10 厚0.5μmのMgドープGaNよりなるp側コンタク ト層34を順に成長させる。

【0080】素子構造となる第2のパッファ層31~p 側コンタクト層34成長後、ウェーハを反応容器から取 出し、窒素雰囲気中で600℃アニーリングして、p側 クラッド層33、p側コンタクト層34を低抵抗にす る。その後、p側コンタクト層34側からエッチングを 行い、第1の窒化物半導体層3の表面を露出させる。 と のように、活性層から下の窒化物半導体層をエッチング により露出させ、チップ切断時の「切りしろ」を設ける 20 ことにより、切断時にp-n接合面に衝撃を与えにくく なるため、歩留も向上し、信頼性の高い素子が得られ る。

【0081】エッチング後、p側コンタクト層34の表 面のほぼ全面にNi/Auよりなる透光性のp電極35 を200オングストロームの膜厚で形成し、そのp電極 35の上に、ボンディング用のパッド電極36を0.5 μmの膜厚で形成する。p電極形成後のチップの平面図 (パッド電極36側から見た図)を図12に示す。

【0082】p側の電極形成後、サファイア基板1等を 30 除去して露出した第1の窒化物半導体層3層の表面全面 に、n電極37を0.5μmの膜厚で形成する。

【0083】その後、n電極側からスクライブし、第1 の窒化物半導体層3のM面(101-0)と、そのM面 に垂直な面で劈開し、300μm角のLEDチップを得 る。このLEDは20mAにおいて、520nmの緑色 発光を示し、出力は従来のサファイア基板上に窒化物半 導体素子構造を成長されたものに比較して2倍以上、静 電耐圧も2倍以上と、非常に優れた特性を示した。

【0084】[実施例11]図13は本発明の成長方法 40 により得られた窒化物半導体層を基板とする一レーザ素 子の構造を示す模式断面図である。以下、図13を元に 実施例11について説明する。

【0085】実施例3で得られたウエハのサファイア基 板1、パッファ層、第1の保護膜11、第1の窒化物半 導体層3、第2の保護膜12、第2の窒化物半導体層4 の一部を研磨除去し、第2の窒化物半導体層4(Siド ープGaN)を主面とするウェーハをMOVPE装置の 反応容器内にセットし、1050℃でこの第2の窒化物

は反対の面上に、Siを1×1011/cm ドーブしたG aNよりなる第3のパッファ層41を成長させる。第3 のバッファ層41は実施例10と同じく、900°C以上 の髙温で成長させる窒化物半導体単結晶層であり、従来 より成長される基板と窒化物半導体との格子不整合を綴 和するための低温で成長させるバッファ層とは区別され る。レーザ素子を作製する場合、この第3のバッファ層 41は膜厚100オングストローム以下、さらに好まし くは70オングストローム以下、最も好ましくは50オ ングストローム以下の互いに組成が異なる窒化物半導体 を積層してなる歪超格子層とすることが好ましい。歪超 格子層とすると、単一窒化物半導体層の結晶性が良くな るため、髙出力なレーザ素子が実現できる。またLED 素子のクラッド層に歪超格子層を適用しても良い。

【0086】(クラック防止層42)次にSiを5×1 01º/cm ドープした In., Ga., Nよりなるクラッ ク防止層42を500オングストロームの膜厚で成長さ せる。このクラック防止層42はInを含むn型の窒化 物半導体、好ましくはInGaNで成長させることによ り、Alを含む窒化物半導体層中にクラックが入るのを 防止することができる。クラック防止層は100オング ストローム以上、0.5μm以下の膜厚で成長させると とが好ましい。100オングストロームよりも薄いと前 記のようにクラック防止として作用しにくく、 $0.5\mu$ mよりも厚いと、結晶自体が黒変する傾向にある。な お、このクラック防止層42は省略することもできる。 【0087】(n側クラッド層43)次に、Siを5× 1010/cmドープしたn型Al。、Ga。、Nよりなる 第1の層、20オングストロームと、アンドーブ (undo pe) のGaNよりなる第2の層、20オングストローム とを交互に100層積層してなる総膜厚0.4μmの超 格子構造とする。n側クラッド層43はキャリア閉じ込 め層、及び光閉じ込め層として作用し、A1を含む窒化 物半導体、好ましくはAIGaNを含む超格子層とする ことが望ましく、超格子層全体の膜厚を100オングス トローム以上、2μm以下、さらに好ましくは500オ ングストローム以上、1μm以下で成長させることが望 ましい。超格子層にするとクラックのない結晶性の良い キャリア閉じ込め層が形成できる。

【0088】(n側光ガイド層44)続いて、Siを5 ×1018/cm ドーブしたn型GaNよりなるn型光ガ イド層44を0.1μmの膜厚で成長させる。このn側 光ガイド層44は、活性層の光ガイド層として作用し、 GaN、InGaNを成長させることが望ましく、通常 100オングストローム $\sim 5 \mu m$ 、さらに好ましくは2 00オングストローム~1 μmの膜厚で成長させること が望ましい。このn側光ガイド層44は通常はSi、G e等のn型不純物をドープしてn型の導電型とするが、 特にアンドーブにすることもできる。超格子とする場合 半導体層のサファイア基板1等を除去して露出した面と 50 には第1の層及び第2の層の少なくとも一方にn型不純 物をドープしてもよいし、またアンドープでも良い。 【0089】(活性層45)次に、アンドープのIn 。... Ga。.。Nよりなる井戸層、25オングストローム と、アンドープIn。..。 Ga。.。、Nよりなる障壁層、5 0オングストロームを交互に積層してなる総膜厚175 オングストロームの多重量子井戸構造(MQW)の活性 層45を成長させる。また、井戸層及び/または障壁層 にSiをドープしてもよく、Siをドープするとしきい 値が低下し好ましい。

【0090】 (p側キャップ層46) 次に、バンドギャ 10 ップエネルギーがp側光ガイド層47よりも大きく、か つ活性層45よりも大きい、Mgを1×10<sup>20</sup>/cm'ド ープしたp型Al。、、Ga。、、Nよりなるp側キャップ層 46を300オングストロームの膜厚で成長させる。と のp側キャップ層46はp型としたが、膜厚が薄いた め、n型不純物をドープしてキャリアが補償されたi 型、若しくはアンドープとしても良く、最も好ましくは p型不純物をドープした層とする。p側キャップ層17 の膜厚は0.1μm以下、さらに好ましくは500オン グストローム以下、最も好ましくは300オングストロ 20 ーム以下に調整する。0. 1μmより厚い膜厚で成長さ せると、p型キャップ層46中にクラックが入りやすく なり、結晶性の良い窒化物半導体層が成長しにくいから である。Alの組成比が大きいAlGaN程薄く形成す るとLD素子は発振しやすくなる。例えば、Y値が0. 2以上のA 1, Ga, , Nであれば500オングストロー ム以下に調整することが望ましい。p側キャップ層46 の膜厚の下限は特に限定しないが、10オングストロー ム以上の膜厚で形成することが望ましい。

【0091】(p側光ガイド層47)次に、バンドギャ ップエネルギーがp側キャップ層46より小さい、Mg を1×10<sup>10</sup>/cm ドープしたp型GaNよりなるp側 光ガイド層47を0. 1μmの膜厚で成長させる。この 層は、活性層の光ガイド層として作用し、n側光ガイド 層44と同じくGaN、InGaNで成長させることが 望ましい。また、この層はp側クラッド層48を成長さ せる際のバッファ層としても作用し、100オングスト ローム~5 μm、さらに好ましくは200オングストロ ーム~1μmの膜厚で成長させることにより、好ましい 光ガイド層として作用する。このp側光ガイド層は通常 40 はMg等のp型不純物をドープしてp型の導電型とする が、特に不純物をドープしなくても良い。なお、このp 型光ガイド層を超格子層とすることもできる。超格子層 とする場合には第1の層及び第2の層の少なくとも一方 にp型不純物をドープしてもよいし、またアンドープで も良い。

【0092】(p側クラッド層48)次に、Mgを1×10<sup>2</sup>°/cm²ドーブしたp型A1。...Ga。...Nよりなる第1の層、20オングストロームと、Mgを1×10<sup>2</sup>°/cm²ドーブしたp型GaNよりなる第2の層、20オ

26

ングストロームとを交互に積層してなる総膜厚 $0.4\mu$  mの超格子層よりなるp側クラッド層48を形成する。この層はn側クラッド層43と同じくキャリア閉じ込め層として作用し、超格子構造とすることによりp型層側の抵抗率を低下させるための層として作用する。このp側クラッド層48の膜厚も特に限定しないが、100オングストローム以上、 $2\mu$ m以下、さらに好ましくは500オングストローム以上、 $1\mu$ m以下で成長させることが望ましい。なお本実施例では超格子層をn側クラッド層側にも設けたが、n側クラッド層側よりもp側層側に超格子層を設けた方が、p層の抵抗値が減少する傾向にあるため、Vfを低下させる上で好ましい。

【0093】 量子構造の井戸層を有する活性層45を有 するダブルヘテロ構造の窒化物半導体素子の場合、活性 層45に接して、活性層45よりもバンドギャップエネ ルギーが大きい膜厚0. 1μm以下のAlを含む窒化物 半導体よりなるキャップ層46を設け、そのキャップ層 46よりも活性層から離れた位置に、キャップ層46よ りもバッドギャップエネルギーが小さいp側光ガイド層 47を設け、そのp側光ガイド層47よりも活性層から 離れた位置に、p側光ガイド層47よりもバンドギャッ プが大きいAIを含む窒化物半導体を含む超格子層より なるp側クラッド層48を設けることは非常に好まし い。しかもp側キャップ層46のバンドギャップエネル ギーが大きくしてある、n層から注入された電子がこの キャップ層46で阻止されるため、電子が活性層をオー バーフローしないために、素子のリーク電流が少なくな る。

【0094】(p側コンタクト層49)最後に、Mgを 2×10<sup>20</sup>/cm<sup>2</sup>ドープしたp型GaNよりなるp側コ ンタクト層49を150オングストロームの膜厚で成長 させる。p側コンタクト層は500オングストローム以 下、さらに好ましくは400オングストローム以下、2 0オングストローム以上に膜厚を調整する。

【0095】反応終了後、反応容器内において、ウェーハを窒素雰囲気中、700℃でアニーリングを行い、p型層をさらに低抵抗化する。アニーリング後、ウェーハを反応容器から取り出し、図13に示すように、RIE装置により最上層のp型コンタクト層20と、p型クラッド層19とをエッチングして、4μmのストライブ幅を有するリッジ形状とし、リッジ表面の全面にNi/Auよりなるp電極51を形成する。次に、図13に示すようにp電極51を除くp側クラッド層48、コンタクト層49の表面にSiO₂よりなる絶縁膜50を形成し、この絶縁膜50を介してp電極51と電気的に接続したpパッド電極52を形成する。

【0096】p側電極形成後、ウェーハのサファイア基板1等を研磨、除去し露出された素子構造を有していない第2の窒化物半導体層4の表面全面に、Ti/Alよ50 りなるn電極53を0.5μmの膜厚で形成し、その上

にヒートシンクとのメタライゼーション用にAu/Sn よりなる薄膜を形成する。

【0097】その後、n電極側53からスクライブし、 第2の窒化物半導体層4のM面(11-00、図9の六 角柱の側面に相当する面)で第2の窒化物半導体層4を 劈開し、共振面を作製する。共振面にSiO,とTiO, よりなる誘電体多層膜を形成し、最後にp電極に平行な 方向で、バーを切断してレーザチップとした。次にチッ プをフェースアップ(基板とヒートシンクとが対向した 状態)でヒートシンクに設置し、pパッド電極52をワ 10 イヤーボンディングして、室温でレーザ発振を試みたと とろ、室温において、閾値電流密度2.0kA/cm²、 関値電圧4.0 Vで、発振波長405 n mの連続発振が 確認され、1000時間以上の寿命を示した。

【0098】[実施例12]図14は本発明の成長方法 により得られた窒化物半導体層を基板とする一LED素 子の構造を示す模式断面図であり、第2の窒化物半導体 層4よりなる基板より上の素子構造としては、実施例1 OのLED素子と同様の構造を有する。また、実施例1 2のLED素子の窒化物半導体基板としては、実施例3 においてSiをドープしたGaNよりなる第1の窒化物 半導体層3の膜厚を25μm、第2の窒化物半導体層4 をアンドープのGaNとしての膜厚を25μmとした他 は同様にして形成されたものを用いる。このようにして 得られたアンドープGaNよりなる第2の窒化物半導体 層4の上に、Siを1×1018/cm ドーブしたGaN よりなる第2のバッファ層31、膜厚20オングストロ ーム、単一量子井戸構造のIn。、Ga。、Nよりなる活 性層32、膜厚0. 3μmのMgドープAlo.zGa。。 Nよりなるp側クラッド層33、膜厚 $0.5\mu m$ のMgドープGaNよりなるp側コンタクト層34が順に積層 された構造を有しており、p側コンタクト層34のほぼ 全面には透光性のp電極35と、そのp電極35の上 に、ボンディング用のバッド電極36が形成されてい る。なお、基板1、パッファ層2、第1の窒化物半導体 層3、第1の保護膜11、第2の保護膜12の全て、及 び第2の窒化物半導体層4の一部は実施例10と同様に して除去して、本実施例のように同一面側にn電極とp 電極とを設けた構造とすることもできる。

【0099】との素子が実施例10の素子と異なる点 は、実施例10で窒化物半導体基板として用いられる第 1の窒化物半導体層3よりも結晶性の良い第2の窒化物 半導体層4の上に索子構造が形成されており、さらに同 一面側にp電極35と負電極37とを設けていることで ある。アンドープのGaNよりなる第2の窒化物半導体 層4の上に、n型不純物をドープした窒化物半導体層 (第2のバッファ層31)を積層した構造の窒化物半導 体素子においてn型層側にn電極を設ける場合、n型不 純物をドープした窒化物半導体層の方に n 電極を設ける 方が、Vfが低く、発光効率の高いLED素子が得られ 50 13 しか傾斜していない。このようなオフ角を有する

やすい傾向にある。なお、このLED素子は実施例10 のLED素子に比較して、出力は約1.5倍、静電耐圧 も約1.5倍に向上した。

【0100】[実施例13]実施例1と同様に、サファ イアC面を主面として、オリフラ面をA面とするサファ イア基板上にGaNよりなるバッファ層を200オング ストロームと、アンドープGaN層2を4μm成長させ たウェーハを用意し、CVD装置を用いて、このアンド ーブGaN層2の上にストライブ幅20μm、窓部5μ mのSiO<sub>2</sub>よりなる第1の保護膜を0.1μmの膜厚 で形成してなるウェーハを、MOVPE装置に移送し、 アンドープGaN層2及び第1の保護膜の上に、Siを 1×10<sup>1</sup> /cm ドープしたGaNよりなる第1の窒化 物半導体層を15μmの膜厚で成長させ、素子構造を成 長させるための窒化物半導体基板を形成する。

【0101】後は実施例12と同様にして、第1の窒化 物半導体層の上に、Siを1×1019/cm ドープした GaNよりなる第2のバッファ層、膜厚20オングスト ローム、単一量子井戸構造のIno..Gao.aNよりなる 活性層、膜厚0.3μmのMgドープAlo.2Gao..N よりなるp側クラッド層、膜厚O.5μmのMgドープ GaNよりなるp側コンタクト層を順に積層する。そし てp層側からエッチングを行い不純物濃度の大きい第1 の窒化物半導体層3の表面を露出させてn電極を形成 し、一方p側コンタクト層のほぼ全面には透光性のp電 極と、そのp電極の上に、ボンディング用のパッド電極 を形成し、図14に示すような同一面側からn電極とp 電極とを設けた構造とする。最後にサファイア基板の厚 さを50µm程度まで研磨して薄くした後、研磨面側を スクライブして350μm角の素子とする。このLΕD 素子は、第1の保護膜がGaN層上に形成され、更に第 1の保護膜の窓部を5μmとして第1の窒化物半導体層 が形成されており、異種基板上に第1の保護膜を形成し て窓部を6μmとして第1の窒化物半導体層を形成して 行った実施例10のLED素子に比べ、より良好な特性 を示した。

【0102】 [実施例14] C面からのオフアングル角  $\theta = 0.13$ 、ステップ段差およそ15オングストロ **ーム、テラス幅Wおよそ56オングストロームのステッ** 40 プを有し、オリフラ面をA面とする2 インチφのサファ イア基板を用意する。図15はこのサファイア基板の断 面を拡大して示す模式図である。図15に示すステップ 状にオフアングルした基板は、ほぼ水平なテラス部分A と、段差部分Bとを有している。テラス部分Aの表面凹 凸は平均でおよそ0. 5オングストローム、最大でおよ そ2オングストローム程度に調整され、ほぼ規則正しく 形成されている。一方、段差部分の高さはおよそ15オ ングストローム程度に調整されている。 なおオフ角θは 誇張して示しているが、成長面の水平面に対して、0.

ステップ状部分は、基板全体に渡って連続して形成され ていることが望ましいが、特に部分的に形成されていて も良い。オフ角θとは、図15に示すように、複数の段 差の底部を結んだ直線と、最上層のステップの水平面と の角度を指すものとする。ステップ段差は30オングス トローム以下、さらに好ましくは25オングストローム 以下、最も好ましくは20オングストローム以下にす る。下限は2オングストローム以上が望ましい。特に基 板にサファイアC面を用いた場合、C面からのオフ角 $\theta$ は1度以内、好ましくは0.8度以下、さらに好ましく 10 は0.6度以下に調整する。なお本実施例ではステップ 状のオフ基板を用いたが、特にステップ状でなくても、 **通常のオフ基板でも良い。適当にオフアングルした異種** 基板を用いることにより、窒化物半導体と異種基板との 原子間距離が接近し、ステップ成長が可能となり、より 一層結晶欠陥の少ないGaN基板が得られる。

【0103】前記サファイア基板のオフアングル面に実 施例13と同様に、GaNよりなるバッファ層を200 オングストロームと、アンドープGaN層を4μm成長 層の上にストライブ幅25μm、窓部5μmのSiO<sub>1</sub> よりなる第1の保護膜を0.1 µmの膜厚で形成する。 同様に第1の保護膜のストライプ方向はA面に対して垂 直とする。

【0104】次に、このウェーハをMOVPE装置に移 送し、アンドープG a N層及び第1の保護膜の上に、S iをl×1019/cm³ドープしたGaNよりなる第1の 窒化物半導体層を10μmの膜厚で成長させ、その第1 の窒化物半導体層の上に、Siを1×1019/cm3ドー プしたGaNよりなる第2のバッファ層、膜厚20オン グストローム、単一量子井戸構造のIn。、Ga。、Nよ りなる活性層、膜厚0.3μmのMgドープAl。, G a。.。Nよりなるp側クラッド層、膜厚0.5μmのM gドープGaNよりなるp側コンタクト層を順に積層す る。後は実施例13と同様にして、エッチングにより第 1の窒化物半導体層の表面を露出させて、図14に示す ような同一面側からn電極とp電極とを設けた構造とす る。そして、サファイア基板の厚さを50μm程度まで 研磨して薄くした後、350μm角の素子とする。この でおよそ5%向上した。

【0105】[実施例15]実施例13において、Si を1×10<sup>19</sup>/cm/ドープしたGaNよりなる第1の窒 化物半導体層10μm成長後、ウェーハを反応容器から 取り出し、その第1の保護膜の窓部に相当する位置に、 ストライプ幅15μmの第2の保護膜を0.1μmの厚 さで形成する。そして再度ウェーハをMOVPE装置に 移送し、第1の窒化物半導体層と、第2の保護膜の上 に、Siを1×1019/cmドープしたGaNよりなる 第2の窒化物半導体層を15μmの膜厚で成長させる。

【0106】後は実施例13と同様にして、第2の窒化 物半導体層の上に、Siを1×1019/cm ドーブした GaNよりなる第2のバッファ層、膜厚20オングスト ローム、単一量子井戸構造のIn。.4Ga。.6Nよりなる 活性層、膜厚0. 3 μ mのMg ドープAl。, Ga。, N よりなるp側クラッド層、膜厚O.5µmのMgドープ GaNよりなるp側コンタクト層を順に積層し、第2の 窒化物半導体層の表面を露出させてn電極を形成し、p 側コンタクト層のほぼ全面には透光性のp電極、パッド

30

電極を形成し、同一面側からn電極とp電極とを設けた 構造とする。最後にサファイア基板の厚さを50μm程 度まで研磨して薄くした後、研磨面側をスクライブして 350μm角の素子とする。このLED素子は実施例1 2のLED素子より良好の特性を示した。

【0107】[実施例16]実施例10において、素子 構造を形成する窒化物半導体基板を、実施例6と同様に して第1の窒化物半導体層3を成長させ、このウェーハ のサファイア基板1、パッファ層、保護膜11等を研 磨、除去し、第1の窒化物半導体層3の表面を露出さ させた後、CVD装置を用いて、このアンドープGaN 20 せ、第1の窒化物半導体層3のみにして窒化物半導体基 板とする他は同様にしてLEDチップを得る。このLE Dは、実施例10と同様に非常に優れた特性を示した が、本発明の実施例10と比較すると実施例16のほう がより良好であった。

> 【0108】[実施例17]以下、図16を元に実施例 17について説明する。図16は本発明の成長方法によ り得られた窒化物半導体層を基板とする一レーザ素子の 構造を示す模式断面図である。

【0109】実施例6で得られたウェーハのサファイア 30 基板1、バッファ層2、保護膜11を研磨、除去し、第 1の窒化物半導体層3の表面を露出させ、第1の窒化物 半導体層3のみにする。

【0110】次に、第1の窒化物半導体層3 (Siドー ブGaN)を主面とするウェーハをMOVPE装置の反 応容器内にセットし、この第1の窒化物半導体層3の異 種基板等を除去して露出された面とは反対の面上に下記 各層を形成する。

【0111】 (n側クラッド層43)次に、Siを1× 10<sup>1</sup> / cm ドーブしたn型Al。, Ga。, Nよりなる LED素子は実施例13のLED素子と比較して、出力 40 第1の層、20オングストロームと、アンドープ (undo pe) のGaNよりなる第2の層、20オングストローム とを交互に100層積層してなる総膜厚0.4 mの超 格子構造とする。

> 【0112】 (n側光ガイド層44) 続いて、Siを1 ×1011/cm ドープしたn型GaNよりなるn型光ガ イド層44を0.1μmの膜厚で成長させる。

【0113】(活性層45)次に、Siを1×10<sup>1</sup>/ cm ドープのIn。、Ga。、Nよりなる井戸層、25オ ングストロームと、Siを1×1011/cm1ドープのI 50 n。。。Ga。。, Nよりなる障壁層、50オングストロー

ムを交互に積層してなる総膜厚175オングストロームの多重量子井戸構造 (MQW) の活性層45を成長させる

【0114】(p側キャップ層46)次に、バンドギャップエネルギーがp側光ガイド層47よりも大きく、かつ活性層45よりも大きい、Mgを1×10<sup>20</sup>/cm ドープしたp型A1...,Ga...,Nよりなるp側キャップ層46を300オングストロームの膜厚で成長させる。

【0115】(p側光ガイド層47)次に、バンドギャップエネルギーがp側キャップ層46より小さい、Mg 10 を $1 \times 10^{19}$  / cm ドープしたp型GaNよりなるp側 光ガイド層47を0.  $1 \mu$  mの膜厚で成長させる。

【0116】(p側クラッド層48)次に、Mgを1×10<sup>20</sup>/cm³ドープしたp型Al。2Ga。8Nよりなる第1の層、20オングストロームと、Mgを1×10<sup>20</sup>/cm³ドープしたp型GaNよりなる第2の層、20オングストロームとを交互に積層してなる総膜厚0.4μmの超格子層よりなるp側クラッド層48を形成する。【0117】(p側コンタクト層49)最後に、Mgを2×10<sup>20</sup>/cm³ドープしたp型GaNよりなるp側コンタクト層49を150オングストロームの膜厚で成長 ませる

【0118】反応終了後、反応容器内において、ウェーハを窒素雰囲気中、700℃でアニーリングを行い、p型層をさらに低抵抗化する。アニーリング後、ウェーハを反応容器から取り出し、図16に示すように、RIE装置により最上層のp型コンタクト層20と、p型クラッド層19とをエッチングして、4μmのストライブ幅を有するリッジ形状とし、リッジ表面の全面にNi/Auよりなるp電極51を形成する。次に、図16に示す 30ようにp電極51を除くp側クラッド層48、コンタクト層49の表面にSiO₂よりなる絶縁膜50を形成し、この絶縁膜50を介してp電極51と電気的に接続したpパッド電極52を形成する。

【0119】p側電極形成後、第1の窒化物半導体層3の素子構造が形成されていない表面全面に、Ti/Alよりなるn電極53を0.5μmの膜厚で形成し、その上にヒートシンクとのメタライゼーション用にAu/Snよりなる薄膜を形成する。

【0120】その後、n電極側53かちスクライブし、第1の窒化物半導体層3のM面(11-00、図9の六角柱の側面に相当する面)で第1の窒化物半導体層3を劈開し、共振面を作製する。共振面の両方あるいはどちらか一方にSiO,とTiO,よりなる誘電体多層膜を形成し、最後にp電極に平行な方向で、バーを切断してレーザチップとした。次にチップをフェースアップ(基板とヒートシンクとが対向した状態)でヒートシンクに設置し、pパッド電極52をワイヤーボンディングして、室温でレーザ発振を試みたところ、室温において、関値電流密度2.0kA/cm²、関値電圧4.0Vで、発振

波長405nmの連続発振が確認され、1000時間以上の寿命を示した。

【0121】[実施例18]図17は本発明の成長方法により得られた窒化物半導体層を基板とする一LED索子の構造を示す模式断面図である。活性層32から上の索子構造としては、実施例16のLED索子と同様の構造を有する。また実施例18のLED索子の窒化物半導体基板としては、実施例7と同様にしてアンドーブのGaNよりなる第1の窒化物半導体層3成長させ、このウエハのサファイア基板1、バッファ層、窒化物半導体層2、第1の保護膜11等を除去して第1の窒化物半導体層3のみにしたものを用いる。この第1の窒化物半導体層3のみにしたものを用いる。この第1の窒化物半導体層3のサファイア基板1や第1の保護膜11を除去して露出された面とは反対側の面上に、下記の超格子層を有するn側クラッド層51を成長させる。

(n側クラッド層51) Siを1×10<sup>19</sup>/cm ドーブしたn型Al。... Ga。... Nよりなる第1の層、20オングストロームと、アンドーブ (undope) のGaNよりなる第2の層、20オングストロームとを交互に100層積層してなる総膜厚0.4μmの超格子構造とする。超格子層にするとクラックのない結晶性の良いキャリア閉じ込めのクラッド層が形成できる。

【0122】次に、形成されたクラッド層51上に、実施例16と同様の、活性層32、p側クラッド層33、p側コンタクト層34が順に積層された構造を有する。そしてp層側からエッチングを行い不純物濃度の大きいn側クラッド層51の表面を露出させてn電極を形成し、一方p側コンタクト層のほぼ全面には透光性のp電極と、そのp電極の上に、ボンディング用のパッド電極を形成し、図17に示すような同一面側からn電極とp電極とを設けた構造とする。最後にサファイア基板の厚さを50μm程度まで研磨して薄くした後、研磨面側をスクライブして350μm角の素子とする。

【0123】得られたLED素子は、良好な特性を示し、更に実施例16のLED素子に比較して、出力が約1.5倍、静電耐圧も約1.5倍に向上した。

【0124】[実施例19] 実施例7において、アンドープのGaNよりなる第1の窒化物半導体層3の膜厚を15μmとする他は同様にして窒化物半導体基板となる第1の窒化物半導体層3を成長させる。この第1の窒化物半導体層3の上に、実施例18と同様にして素子構造を形成し、LED素子を得る。得られたLED素子は、実施例18のLED素子と同様に、良好な特性を示した

【0125】[実施例20]実施例19において、異種基板として、実施例14と同様にステップ状にオフアングルしているサファイア基板を用いる他は同様にしてLED素子を得る。このLED素子は実施例19のLED素子と比較して、出力でおよそ5%向上した。

50 【0126】[実施例21]実施例7において窓部の幅

(18)

を $5 \mu m$ 、 $3 \mu m$ 、 $1 \mu m$ にして行った他は同様にして 3 種類の窒化物半導体基板を形成し、実施例7と同様に して結晶欠陥の数を測定し相対的にその数を比較した結果、窓部の幅が $5 \mu m$ である場合に比べ、 $3 \mu m$ 、及び  $1 \mu m$ である場合のほうが結晶欠陥の数が約2割り減少した。

33

### [0127]

【発明の効果】窒化物半導体は理想の半導体として現在評価されているにもかかわらず、窒化物半導体基板が存在しないために、異種基板の上に成長された格子欠陥の 10 多い窒化物半導体デバイスで実用化されている。そのためレーザ素子のような結晶欠陥が即寿命に影響するデバイスを実現すると、数十時間で素子がダメになっていた。ところが、本発明の成長方法によると、従来成長できなかった窒化物半導体基板が得られるため、この窒化物半導体基板の上に、素子構造となる窒化物半導体層を積層すると、格子欠陥の非常に少ない窒化物半導体デバイスが実現できる。例えば本発明の基板を用いてレーザ素子を作製すると、ほぼ実用化レベルまで達した素子ができる。このように従来できなかった窒化物半導体基板 20 が本発明により得られることは、非常に産業上の利用価値が大きい。

## 【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明の方法の各工程において得られる窒化物半導体ウェーハの構造を示す模式的断面図。

【図2】 本発明の方法の各工程において得られる窒化物半導体ウェーハの構造を示す模式的断面図。

【図3】 本発明の方法の各工程において得られる窒化物半導体ウェーハの構造を示す模式的断面図。

【図4】 本発明の方法の各工程において得られる窒化 30 物半導体ウェーハの構造を示す模式的断面図。 \*

\*【図5】 本発明の方法の各工程において得られる窒化 物半導体ウェーハの構造を示す模式的断面図。

【図6】 本発明の方法の各工程において得られる窒化物半導体ウェーハの構造を示す模式的断面図。

【図7】 本発明の方法の各工程において得られる窒化物半導体ウェーハの構造を示す模式的断面図。

【図8】 本発明の方法の各工程において得られる窒化物半導体ウェーハの構造を示す模式的断面図。

【図9】 サファイアの面方位を示すユニットセル図。

【図10】 保護膜のストライブ方向を説明するための 基板主面側の平面図。

【図11】 本発明の方法による基板を用いた窒化物半 導体LED素子の一構造を示す模式断面図。

【図12】 図11の素子をp電極側から見た平面図。

【図13】 本発明の方法による基板を用いた窒化物半 導体LD素子の一構造を示す模式断面図。

【図14】 本発明の方法による基板を用いた窒化物半 導体LED素子の一構造を示す模式断面図。

【図15】 オフアングルした一異種基板の部分的な形状を示す模式断面図。

【図16】 本発明の方法による基板を用いた窒化物半 導体LD素子の一構造を示す模式断面図である。

【図17】 本発明の方法による基板を用いた窒化物半 導体LED素子の一構造を示す模式断面図である。

【符号の説明】

1・・・・基板

2・・・・バッファ層

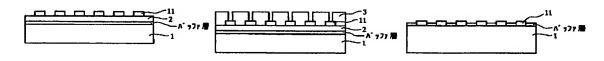
3・・・・第1の窒化物半導体層

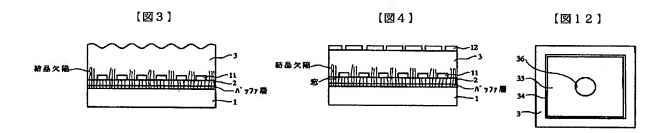
4・・・・第2の窒化物半導体層

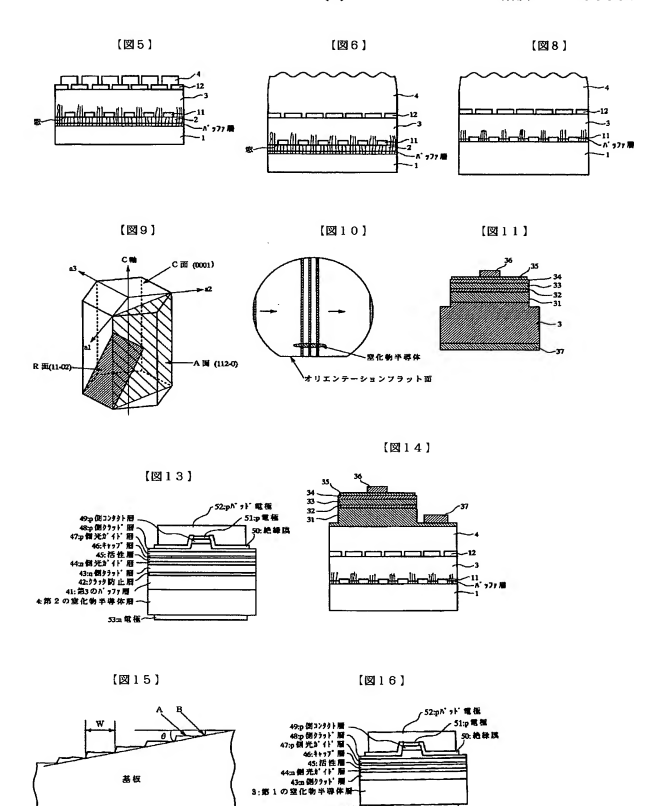
11・・・・第1の保護膜

12・・・・第2の保護膜

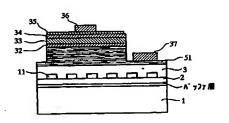
[図1] [図2] [図7]







# 【図17】



# フロントページの続き

(31)優先権主張番号 特願平9-201477

(32)優先日 平9 (1997)7月28日

(33)優先権主張国 日本(JP)

(31)優先権主張番号 特願平9-290097

(32)優先日 平9 (1997)10月22日

(33)優先権主張国 日本(JP)

(72)発明者 中村 修二

徳島県阿南市上中町岡491番地100 日亜化 学工業株式会社内